

什麼是 臨床研究？



若要確定某種潛在的癌症治療方法能否獲准用於患者治療，必須對其進行評估。在人體上測試某種試驗藥物的過程即稱為臨床研究。臨床研究的進行需非常謹慎，要接受嚴格的監督並遵守道德倫理指南。研究參與者的福祉是我們的第一要務。

為何開展 本研究？



本 3 期研究旨在評估一種用於治療轉移性結直腸癌（已擴散至身體其他部位的結直腸癌）的試驗藥物。

參與研究完全遵
循自願原則，您
隨時可以因任何
原因退出研究。

感謝您對本研究的 關注。

我們誠邀患有轉移性結直腸癌的成人患者考慮參與我們的臨床研究。透過參與本研究，您將為知識的積累發揮重要的作用，這些知識未來可能會帶來更好的治療方案。

如需更多資訊，請與我們聯絡。

PROCEADE-CRC-03 研究團隊



 **PROCEADE**
CRC-03 PHASE 3



一項針對
轉移性結直腸癌
成人患者的
臨床研究

此招募廣告經人體試驗委員會（倫理委員會）審查核准。
轉載（貼）不得修改內容。



MERCK

掃描代碼或造訪

www.proceadecrc03study.com

PIN: 0303

Merck Healthcare KGaA, Darmstadt, Germany 是 Merck KGaA, Darmstadt, Germany 的附屬公司。
©2026 Merck KGaA, Darmstadt, Germany 或其附屬公司版權所有。保留所有權利。

Merck - MS914001_0002 PROCEADE-CRC-03 Study -
Study Introduction Trifold - 07-JAN-2026 - Chinese (Taiwan) - V1.0

PROCEADE- CRC-03 研究

研究概述

誰可以參與本研究？



如果您滿足下列條件，或許可以參與本研究：

- 至少年滿 18 歲。
- 患有轉移性結直腸癌，且既往接受過治療。

還要滿足其他要求。如果您有興趣瞭解更多資訊，並且可能會參與本研究，將首先與研究醫生會面。您可以藉此機會詢問關於本研究的問題，並確定本研究是否適合您參與。您將收到一份《知情同意書》，其中包含了對本研究的相關說明。在您簽署同意書後，醫生將會安排一次或多次篩選回診，以確定您是否符合參與條件。

我將接受何種治療？



本研究的參與者有均等的機會接受以下 3 種治療方案之一：試驗研究藥物單獨用藥、試驗研究藥物與標準抗癌藥聯合用藥，或經證實有效的標準聯合抗癌治療方案。

試驗研究藥物是一種抗體藥物偶聯物。其設計旨在附著在癌細胞的特定部位，然後將化療藥物直接輸送至細胞內部。

研究的流程是什麼？



治療以週期為單位進行。週期數將取決於您參與本研究的時長。

您需要前往研究診所接受輸液和檢查。後續週期的回診頻率將會逐漸降低。

參與者無需支付任何費用即可參與本研究。若您符合條件，我們可以為您和護理人員報銷因參與本研究而產生的相關費用，例如交通費、住宿費和餐費。



將提供哪些檢測和程序？

研究醫生將會監測您的癌症狀況和整體健康狀況，包括任何可能出現的副作用。



體檢



生命徵象



血液檢測



尿液檢測



腫瘤掃描



心電圖 (ECG)
心臟檢查



腫瘤組織採集



問卷

接下來我應該做些什麼？

如果您想要瞭解本研究是否適合您參與，請先諮詢您的腫瘤科醫生。您和您的腫瘤科醫生隨時可以與我們聯絡，諮詢任何問題。

每一項臨床研究都是向新希望邁進的重要一步。我們今天所瞭解到的資訊未來或許能為治療方案的成行帶來幫助。